

HIPRAVIAR-TRT4 EMULSION INYECTABLE PARA GALLINAS

Volitatud

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

HIPRAVIAR-TRT4 EMULSION INYECTABLE PARA GALLINAS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana (noorkana)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

196.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

357.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

2.40 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

kana (noorkana)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

3/07/1991

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

2373 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/10/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.